# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-195244

(43)Date of publication of application: 03.08.1993

(51)Int OL

0230 22/34

(21)Application number: 04-229797

(71)Applicant: NIPPON PARKERIZING CO LTD

(22)Date of filing:

28.08.1992

(72)Inventor: SHIYOON II DORAN

(30)Priority

Priority number: 91 752707

Priority date: 30.08,1991

Priority country: US

# (54) SURFACE TREATMENT OF METAL WITH CHROMIUM-FREE COATING-TYPE ACID COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To form a protective film on metal surface by using a water-base acid compsn. comprising specified anion and cation components, free acid, and a compsn. for formation of org. thin laver.

CONSTITUTION: The compsn. used to form a protective film on metal surface contains the following components..(A) Anion component comprising four fluorine atoms (i), one element selected from titanium, zirconium, hafnium, silicon(and boron (ii), and if necessary, one or more oxygen atoms (iii). (B) Cation component selected from cobalt, magnesium, manganese, zinc, nickel, tin, zirconium, iron, aluminum, and copper, with a total cation number of ≥1/3 the anion number (A). (C) Free acid in an amt, to maintain pH of the obtd, compsn, at 0.5-5.0. If necessary, (D) compsn, which forms an org. resin thin film by direct drying. Thereby, surface treatment of a galvanized steel sheet is performed by using the water-base acid compsn, which can be directly applied and dried.

#### (19)日本開物許庁(IP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出攤公攤番号 特開平5-195244

(43)公開日 平成5年(1993)8月3日

(51)Int.CL5

鐵州記号 庁內整理番号

FI

按循形示除所

C 2 3 C 22/34

審査請求 未請求 請求項の数3(全 8 頁)

(21)出額番号

弊類¥4-229797

(22)出顯日

平成4年(1992)8月28日

(31)優先権主張番号 752707 (32)優先日

(33)優先極主張图 米朗(US)

1991年8月30日

(71)出版人 000229597

日本パーカライジング株式会社 東京都中央区日本橋1丁目15番1号

(72)発明者 ショーン イー、ドラン

アメリカ合衆国 ミシガン州 スターリン

グ ハイツ ユーテイカ ロード 37934

(74)代理人 弁理士 浅村 皓 (外3名)

(54) 『発明の名称 》 クロムフリー途布型酸性組成物による金属表面処理方法

#### (57)【製約】

【目的】 慣用のクロム酸塩化成被覆と少なくとも同等 な保護品質を有するクロムフリー化成被覆を金属表面に 形成でき、特に亜鉛メッキ鋼板にそのまま塗布乾燥でき る水件酸性液状組成物による金屬表面処理方法を提供す 2.

【構成】 該組成物は、(A)除イオン成分の各々が、 (1) 少なくとも4個のフッ素原子と、(11)チタ ン、ジルコニウム、ハフニウム、ケイ素、及びホウ素、 からなる群から選ばれる少なくとも1個の元素と、任意 成分として(iii) 1個以上の酸業原子とを含む前記 除イオン成分と、(B) コバルト、マグネシウム、マン ガン、亜鉛、ニッケル、スズ、ジルコニウム、鉄、アル ミニウム及び鍋からなる群から選ばれる元素の隅イオン 成分であって、該隔イオン全数が、成分(A)の除イオ ン全数の1/3以上である隅イオン成分と、(C)前記 組成物のpHを約0.5万至約5.0の範囲内に保つに 十分な量の遊館酸と、任意成分として、(D)直接乾燥 によって有機樹脂薄層を形成する組成物とを含む組成物 である。

#### 【特許請求の節則】

【請求項1】 金属の表面に保護皮膜を形成させる方法 において、

(1)前記表面を水性酸性液状組成物の層で被覆する工程であって、

## 前記組成物が水と、

- (A) 除イオン成分の各々が、
- (i)少なくとも4個のフッ素原子と、
- (ii) チタン、ジルコニウム、ハフニウム、ケイ素、及びボウ素

からなる群から選ばれる少なくとも1個の元素と、任意 成分として、

(iii) 1 個以上の酸素原子と、

#### からなる障イオン成分と、

- (B) コバルト、マグネシウム、マンガン、亜鉛.ニッケル、スズ、ジルコニウム、鉄、アルミニウム及び鍋からなる群から選ばれる鷄イオン成分と、
- (C)前記組成物のpHを約0.5乃至約5.0の範囲 内に保つに十分な量の遊離酸と、任意成分として、
- (D) 直接乾燥によって有機薄層を形成する組成物と、 を含み、成分(B)の陽イオン数が成分(A)の陰イオン数の1/3以上となる液状組成物である工程と、
- (II) 水性酸性液状組成物層を、中間湿ぎを行わない で、そのまま乾燥する工程と、からなることを特徴とす る金属表面処理方法。

【請求項2】 (a) 成分(A) の機イオンがフルオロジルコニウム酸イオンであり、かつ、ジルコニウムの紙用である。 ジルコニウムの紙型が検援面積1平方メートルにつき約10万至約2205リグラムの範囲内であるか、又は(b) 成分(A) の際イオンがフルオロチタン酸イオンであり、かつ、チタンの活加能が接援面積1平方メートルにつき約10万至約270ミリグラムの範囲内である請求項1記載の方法

【請求項3】 金属の表面に保護皮膜を形成させる方法 において、

(I) 解記表面を水性酸性液状組成物の鼈で被覆する工程であって、

前記組成物が実質的に水と、

- (A) 職イオン成分の各々が、
- (1)少なくとも4個のフッ素原子と、
- (ii) チタン、ジルコニウム、ハフニウム、ケイ素. 及びホウ素.

からなる群から選ばれる少なくとも1個の元素と、任意 成分として、

(iii) 1 個以上の酸素原子と、

#### からなる陰イオン成分と、

(B) コバルト、マグネシウム、マンガン、亜鉛、ニッ ケル、スズ、ジルコニウム、鉄、アルミニウム及び銅ル らなる繋がら端ばれる元素の隔イオン成分であって、該 成分の陽イオン全教の、成分(A) の陰イオン全教に対 する比が少なくとも3:5である陽イオン成分と、

- (C) 前記組成物のpHを約0、5乃至約5,0範囲内 に保つに十分企業の遊離館と、任業成分として。
- (D) 直接乾燥によって有機澤屬を形成する組成物と、 を含む組成物であり、

前記水性酸性液状組成物が約0.001重量%を超える った4個以上のフェ素原子をむケイ酸性。 力を4個以上のフェ素原子をむケイ酸性。 リブデンスはタングステンを含有する修々オン: 網酸塩、モ リブデンスはタングステンを含有する修々オン: 網酸塩、 及びその他の酸化剤(その他の酸化剤は前酸塩としての 化学羅論的酸化治量で計量する);酸化剤ではないリン 及び硫黄 含剤なイオン: アルカリ金属及びアンモニウム のイオン: ビラゾール化合物: 糖: グルコン酸及びその 塩類: グリセリン: α - アルコペプタン酸及びその塩 類: 及びミオイノシトールのリン酸エステル及びその塩 類の各々を約0.35種量%を超えて含有しないもので ある工程と、

(11) 水性酸性液状組成物の顔配層を、中間灌ぎを行 わないで、そのまま乾燥する工程と、を含むことを特徴 とする方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本売明よ、塗布しそのまま乾燥することによって化成故障を形成するために酸性の小性組成物を用いて金属表面を処理する方法に関するものである。本売明は、鉄度が顕一部的から対解、 聖給及び少なくとも50%の弾船を含すする型給合金、 及びアルミニウム後び少なくとも50%のアルミニウムを含有するアルミニウム合金の処理化率に好適である。

#### [0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題」 当該分 野における光行技術には賑めて多種多様な体料が存在す るが、爆発保護の見地からは望ましくない大部クロムを 含有するものが大部分であり、本発明の目的はクロムを 含有してい金属表面処理がある場合である。出 職人が本発明に最も密接な関連を持つと考える関連技術 には次のようなものがある。

【0003】1990年5月1日サンダー(Sander)等出額の米銀持許事4,921、552号明網許には、アルオロジルコニウム酸、フッ化水蒸酸、及び水溶性最合体を含む混合物を用いる処理方法が公開されている。

【0004】公告された欧州特許出願簿の 273 6 多号等場選書(1988年6月6日公告)には、三価の 金属化合物、シリカ及び酵ましくはニッケル及び/Xは フッ器イオンを組成中に含む酸性処理水溶液が敷示され では、三価の金属の対点略イオンとしてはシリコンフ ルオライトを使用できる。

【0005】南アフリカ特許第85/3265号明細書

(1985年12月24日認可)では、フッ化木業酸及 びフルオロホウ酸、フルオロケイ酸、フルオロケチン酸 及びフルオロジルコニウム酸及びそれらの塩;コバルト、ニッケル、網、鉄、マンガン、ストロンチウム、及 び亜鉛のよう空金属の一種以上の塩類:及び任意成分として、金属イオン封鎖利及び/又はアクリル酸、次日 ウリル酸、又ほそたらのエステルの遺合体から、超ばれる 化合物を含む酸性の水性組成物を用いて、頻及び亜鉛メッキ網販を含む酸性の水性組成物を用いて、頻及び亜鉛メッキ網販を含む金属表面の規則方法が公開されている。 金属表面を、この組成物で処理した後、水で洗浄し、ましくは、次いでクロム酸を含む溶液で流沸やる。

【0006】1982年7月13日オグ(Oda)等批 順の米間時許第4,339,310号明連書には、チタ ンズはジルコニウムの可溶性化合物(フルサロチタン酸 塩又はフルサロジルコニウム酸塩であってもよい)、ゼ ラブール化合物、ミオイノシトールのリン酸エステルズ は塩、及びチイ薬化合物(スポールのリン酸エステルズ は塩、及びチイ薬化合物(スポールのリン酸エステルズ でよい)を組成中に含む水性の無クロム組成物が開示さ れている。

【000711981年6月16日ケリイ(Kell タ)出郷の米国特許弊4、273、592号明維憲に は、ジルコニウム又はハフニウムの化合物(ウルオロジ ルコニウム際塩又はフルカロハフニウム酸塩でよい)、フッ化物(やはり前能のフッ化物の錯化合物でない)、 及び炭素原子が7個未満のポリとドロキン化合物を含む の性性の水性積成物が開示されている。該化会物は大価ク ロムやホウ索、マンガン、鉄、コバルト、ニッケル、モ リブテン、及びタングステンのような元素未実質的に含 まず、またヘキサシアノ条(111)酸塩及びヘキサシ アノ条(111)軽塩も実物的に含まない。

【0008】1979年4月10日ケリイ(Kell 火) 出題の米国特計算4、148、670号明細書に は、ジルコニウム又はチタンの化合物(フルオロジルコ 二ウム酸塩又はフルオロチタン酸塩でよい)、フッ化物 (やはら削湿のフッ化物譜化合物でよい)、及びりン酸 個名オンを含む水性観波物でアルミニウムを処理する方 法が開示されている。

【0009】1970年11月10日リース(民主e 3)出額の米財特許第3、593、403号明期書に は、鉄、チラン、ジルコニウム、及び/又はケイ素を含 セフッパ地報路と少なくとも一種類の機化制からなる組 成物水溶液で亜鉛メッキ及びぐの他の含亜鉛金属表面を 処理する方法が開示されている。

【60 1 0 1 19 7 0 24 4 月 1 4 日 オ カ グ ( O k a d a ) 出脚の水温時計第3、50 6、4 9 9 号号開闢部には、クロ人能とコロイダルシリカの水溶液でアルミニウム及び亜鉛の表面を処理する方法が展示されている。【0 0 1 1 1 1 9 6 4 年 1 2 月 8 日 オ コ ナー ( O' C o no r ) 等出際の水泥溶液で乳 1 6 0、5 0 6 号明

審書には、写真乳剤を塗布する金銭表面を御製する方法として、金銭板を獲移金銭のファ化物のアルカリ金銭又はアルカリ土類金属塩の水溶液に浸け、それによって皮膜を形成させ、クロム酸を用いて前記皮膜をシールする方法が開示されている。

【0012】1962年11月27日ピムプレイ(Pi mbley)出題の米国特許第3、066、055号明 細書には、23-29個の従業原子を有する部移金屋の 陽イオンを含み、好ましくは六部のクロム、モリブテン 酸塩又はタングステン酸塩の降イオン及びハロゲン系降 イオン (これは錯フッ化物であってよい)を含む組成物 でアルミニウム表面を処理する方法が約示されている。 【0013】1958年3月4日キャロル (Carro 11) 出願の米国特許第2、825、697号明細書に は、少なくとも0、4グラム/リットル(以下「g/ L」と記述する)のCrO。(又は化学量論的に当量の 他種六価クロム)と共に、フッ化物(フルオロジルコニ ウム酸、フルオロケイ酸、フルオロホウ酸、フルオロチ タン酸、又はフルオロスズ酸又はそれらの塩であってよ い)からなる水性組成物でアルミニウム及びアルミニウ ム合金を処理する方法が数示されている。

【0014】1942年3月17日トンアソン (Tompson) 出額の外国特許第2.276,353号明細 需には、フルオロケイ酸又はその塩と酸化剤とを組み合 わせて、金属を処理する方法が数示されている。

【0015〕1929年4月30日ペーズ(Pacz) 出願の米間特許第1,710,743号明細書には、フ ッ化物請イオンを含み、栗に任意成分として銀、ニッケル、コバルト、亜鉛、カドミウム、アンチモン、スズ、鉛、鉄、及びマンガンの隔イオンを含む水溶液で、アル ミニウムを処理する方法が較示されている。これらの重 金端隔イオンを含有する化合物の重は、フッ化物線塩の 量よりも実質上少ないことが必要条件であって、フッ化 明当なが必要が1/10の量であれば特に望ましいと載 明されている。

【0016】1927年8月9日ペーズ(Paca) 郷の米国特許第1,638、273号明銀書には、ニッ ケル又はコバルトの塩、可部性のフルオロケイ軽塩、及 び硝酸、リン酸又は硫酸のアルカリ塩の組合せからなる 木性組成物で、アルミニウム表面を処理する方法が繋示 されている。

【0017】本明總書においては、特許請求の範囲及び 具体例、又は別途に明示する場合を除き、材料銭は反応 及び/又は使用に関する条件を示す数量は本発明の最大 施囲を表す意味の修飾語「約」を付してあるものと程解 されない。

#### [0018]

【課題を解決するための手段】 本発明は、金属の表面に 保護皮膜を形成させる方法を提供するものであり、主成 分としては、液体組成物、又は好ましくは本質的に水を 含む組成物であって、

(A) (i)少なくとも4個のフッ素原子と(ii) チ クン、ジルコニウム、ハフニウム、ケイ素、及びホウ素 からなる群から遊ぼれる少なくとも1個の元素と、任意 成分として、(iii)1個の酸素原子以上からなる降 イオン成分: 歩ましくは前記除イオンはフルオロチタン 筋、下ir。\*i)又はフルオロジルコニウム(即 ち、2 r fs.\*i)、

(B) コバルト、マグネシウム、マンガン、亜鉛、ニッケル、スズ、ジルコニウム、鉄、アルミニウム及び蛸、からなる財から遊ばれる元素、好ましくはコバルト、ニッケル、又はマグネシウム、最も好ましくはコバルトの隔イオン成分: 軒ましくは、成分(A) の除イオンの全数に対するこの成分の隔イオンの全数の比を、研ましい順に、1:3、2:5、3:5、7:10、又は4:5とする。

(C) 混合液のpHを0.5乃至5.0範囲内に、好ま しくは1.7万至4.0範囲内に、更に好ましくは2. 0乃至4.0範囲内に、又はなお一層好ましくは2.5 万至3.5範囲内にするに十分な量の遮隔散。及び任意 成分として、

(D) 直ちに乾燥することによって有機薄層を形成する 組成物からなる液体組成物の層を金属表面上でそのまま 乾燥させることによって、液性金属表面、特に飲及び 鋼、アルミニウム及び少なくとも50%のアルミニウム を含むアルミニウム合金、亜鉛及び少なくとも50%の 運動会会や運動合金、及び延む存立くくは転換かのきの 族及び頃に儀れた耐食性、特に疑戮皮暴を含む有機接合 初による傾用の皮膜処理族の耐食性を付与できるもので ある。

(1019)そのまま乾燥させることによって有機障碍を形成する組成物には、(i) 乾燥によって自然に適转した薄陽を形成できるだけの十分に高い分子是と十分に低いガラス維料温度を有する。可溶性重合体の水溶液をびメスは水に不溶を重合体の分散系、(i) 乾燥機能では塩金さるが、溶液での貯蔵林糖では変化をしない、単微体及び/又は付加重合可能な化合物のオリゴマー、及び/又は(i11) 乾燥機能では競弾重合と生りをが、溶液での貯蔵機能では実際になんの重合と生りをか、2種又はそれ以上のタイプの分子の揺合せ、がある。例えば、アミノブラスト関階は、後者のタイプの薄層形成相談的などよい例である。

【6020】この説明は列拳した成分間の化学反応を議 論するものではなく、このような混合物を調製するため に原料として一般に使用する形態で本発明の成分を表す ものであると理解されたい。

[0021]上途のように製定した本発明の組成物は、 先行技棒における類似目的の組成物に使用される多くの 成分を含まないほうが好ましい。特に、次に列挙する各 成分については、なるべく最小限にするほか。本発明の 工程においてこれらの組成物が金属と直接散映する場合 には、下記の各々の成分の含有集を10.0、35.0、01.0、0.01 は0.002.0、01 は0.002.0、01 は0.001 重量%未満にすると記述順により好ましい。ここで対象とする成分は、六個クロム、シリカ;ケ 本手 1原子につき 4個以上のファ素原子を含むテイ酸塩:ヘキサンアノ鉄(丁11) 後短:ヘキサンアノ鉄

(11) 酸塩、モリプテンズはタングステンを含有する 陰イオン、研館処及びその他の酸化剤(その他の酸化剤 は研度塩としての化学量溶的酸化当量で引量する):酸 化剤ではないりン及び破費を有限イオン:アルカリ金属 及びアンモニウム隔イオン:ビラゾール化合物:糖:グ ルコン酸及びその塩類:グリセリン:α-グルコヘプタ ン酸及びテの塩類:及びミオイノシトールのリン酸エス テル及びその塩類である。

【0022】更に、本券押の方法において金陽美面に上述のような組成物の層をそのまま能料ができなも以外の工 近のような組成物の層をそのまま能料でもなり以外の工 の、10、008、0.04、0.02、0.01、 0.003、0.001、以は0.002重量火未満に した相成物を金陽表面に接触させる方が前起の配迹の順 により好ましい。

【0023】本発明の一実絵例では、上述の酸性水性組成物の金属表面への建布及び乾燥を短時間内で行うのが 好ましい。工程を早くするために加熱を用いる場合は、 弦状組成物を処理対象金属に強布しかつ腹接砂塊する間 の射間が、25.15、9、7、4、3、1、8、1. 0、双は0、7秒未満にすれば、記述の順により好まし くなる。本発明におけるこの2つの基本ステップを促進 するために多くの場合好ましいのは、初期清浄の後で本 発明の酸性水性組成物を進布する直前に金属表面を温水 で濃いで温かくなった金属美面に流布したり、整布した 整額の急速乾燥を行うために赤外線及びマイの上放射 加熱を使用したり、成は両方を併用したりすることであ る。このような操作においては、金属表面の最高温度を 30~200で、好ましくは40万至90での範囲の金 展温度を温度使用する。

【0025】本発明による処理の効果は、使用される酸性水性組織物の濃度よりも、処理表面の条単位面積上に そのまま乾燥される活性或分の総量及び活性成分和互間 の性質及び比比強く依存する。従って、処理対象の表面 が連続した平坦なシート村又はコイルであってロールコ ータ等の指索制師逐布技術を使用できる場合は、次に示 すように単位面積については比較的少量の濃縮した組成 物を使用して、効果的な配接を有行える。一方、症布 基材に応じて、開催の活性成分を含有するもっと希釈し た酸性水性組成物をもっと厚く塗布することにより同程 度の効果を得ることもできる。

【0026】本発明の方法で塗布する組成物の量は、好 ましくは上述の組成物の(A)部分のフッ化物錯陰イオ ン中の金属添加量が、処理表面1平方メートルにつき5 乃平500ミリグラム (DIFmg/m2 と記す) の範囲 内になるように選ばれる。フッ化錯塩中の金属がチタン なら、添加量を好ましくは10万至270mg/m<sup>2</sup>。 より好きしくは18万平125mg/m3 にする。フッ 化物錯隔中の金属がジルコニウムなら、添加量を好まし くは10万至220mg/m<sup>8</sup>、より好ましくは17万 至120mg/m² にする。

【0027】本発明において使用する機縮した酸性水性 組成物では、直接に実施組成物として使用する場合でも 政はまたもっと希釈した実施組成物を作るための活性成 分供給源として使用する場合でも、上述の成分(A)の 議度を組成物総盤1キログラムにつき好ましくは0.1 5乃至1. 0グラム分子(以下M/kgと記す)、より 好ましくは0、30万至0、75M/kgにする。成分 (D) があれば、濃縮した組成物中における成分(D) の鴻縮を好ましくは0.5万至5重量%、又はより好ま しくは1、2万至2、4世最%にする。上述の濃縮した 組成物としては、実施組成物、即ち、本発明の方法にお ける金属への直接塗布に適当な組成物が、好ましくは少 なくとも5金量%、より好ましくは少なくとも10重量 %の瀏度の活性成分を有する。

【0028】本発明の実施組成物は、当業界の技術者に 開知の任意の方法で金属の工作物に塗布して乾燥でき る。例えば、液状組成物容器中への金属の浸漬、金属表 面への組成物の吹付け、下側ローラを液状組成物容器に 浸漬して上下一対のローラの間を通過させて表面に途布 する方法。又はそれらの方法の折衷型による方法等によ って薄屋で金属を被覆できる。そのままでは金属表面に 滞留するような過剰な量の液状組成物を、重力作用を用 いる排液手段、搾り切り、ローラの間を通過させる手段 等のような機関の方法を用いて乾燥前に除去することも 可能である。散場もまた、熱風散爆弾、赤外線照射、高 開波加熱等のような任意の慣用の方法で行える。

【0029】シート材及びコイル材のような平坦な及び 特に連続した平坦な工作物に対しては、慣用の任意の装 置のローラ器具を用いて塗布した後で別途のステップに よって乾燥するのが一般に好ましい。液状組成物塗布時 の温度は組成物の液体範囲内なら任意であるが、通常は ローラ塗布装置を使用する際の便宜性及び経済性の観点 からは標準塗温、即ち、20-30℃が好ましい。コイ ルの連続処理を行う多くの場合において迅速な操作が有 利であり、このような場合には赤外線照射加熱によって 先述の金属温度にて乾燥するのが一般に好ましい。

【0030】別の方法として、特に基板の形状がロール

**漆膜に適当でない場合には、基板の表面に組成物を吹き** 付けてそのまま自然乾燥させ、所望の膜さ(一般に)平 方メートル当りの添加量のグラム数…以下「g/m2: と記す-で測定する)の塗膜になるまでこのようなサイ クルを繰り返して被覆を得ることができる。このタイプ の操作では、実施組成物途布時の金銭基板の温度を好ま しくは20-300℃、より好ましくは30-100 ℃、なお一層好ましくは30~90℃にする。

【0031】本発明の方法によって形成する保護皮膜量 は、上述の規定による成分(A)の除イオン中の金属原 子の添加量又は質量を測定することによって便宜的に監 **棋及び制御する。これらの金属原子の量は、当業界の技** 術者に開知の任意の分析技術によって測定してもよい。 最も信頼できる測定方法は既知の面積に塗布された途聴 を溶解させ その溶液中の対象金属含有量を決定する方 法である。

【0032】好ましくは、本発明で処理する金属表面を まず清浄して総ての不純物、特に有機不純物及び異物金 顕微粒子及び/又は介在物を除去する。このような清浄 は、当業界で公知であり処理する金属基板の特定な種類 に適した方法によって行ってよい。例えば、亜鉛メッキ 郷板なら、基板を慣用の高温アルカリ性洗浄剤で清浄し た後、温水で湿ぎ、スクイザーで拭い、乾燥するのが最 も好ましい、アルミニウムなら、処理する基板の表面を 借用の高温アルカリ性洗浄剤に浸した後、温水で濯ぎ、 更に短時、中和用の酸性潔ぎ液に浸した後に、上述のよ うに飾性水性銀成物と接触させるのが最も好ましい。 【0033】本券明は、本券明による処理によって生成 した表面の上に更に慣用の有機保護塗膜を塗布して保護 被覆を行う表面処理に特に好適である。本発明の実施に ついては限定のない次の実施例を検討すれば更によく理 解できるであろう。また本発明の効果については、比較

#### [0034]

# 【寒縮剛】

#### 試験方法及びその他の一般的条件

例を参照すれば更に理解できるであろう。

熔融亜鉛メッキ網板の試料を、7g/ Lのパーコクリー ナ338 (商品名、PARCO CLEANER 33 8) (来間ミシガン州マジソンハイツ所在のヘンケル社 のパーカー+アムケム部 (Parker+Amchem

- Division of Henkel Cor p.)から商業的に入手可能)を含有する水性清浄剤で
- 10秒間54℃でスプレー脱脂した。清浄後、該鋼板を 温水で湿ぎ、スクイザーで拭って乾燥した後、下記のそ れぞれの例及び比較例で説明する酸性水性組成物をロー ル塗布した。こうして塗布した液体を、最高金属温度約 49°Cの赤外加熱炉で乾燥した。
- 【0035】 工程中のこの時点で試料について、塗膜を 塩酸中に溶解させて塗膜の単位面積当りの重量を決定 し、溶液中のジルコニウム又はチタン含有量をプラズマ

分光分析法によって特定元素の量を測定した。

(10036)米国村料は原協会(以下「ASTM」と配う 試験法D4145-83に基づく丁折り曲片試験: AST州試験法D2794-84日に基づく衝撃試験: AST射気験法B-117-90基準に基づく単本 研究試験:AST制気法D2247-8基準に基づく 研認試験:AST制気法D2247-8基準に基づく 研認試験:AST制気法D2247-8基準に基づく

# 【0037】実施例1

この例に使用した酸性水性組織物は次の成分を含有していた。CoCO、85 電重部。20 重電%のH, ZrF。 及び2.1 重量%のHFを含有する水溶液550.5 重量部。及び製イオン水 367.0 重量部。後での成分を撹拌し、CO。ガスを放出するまで混合した。

## [0038]実施例2

#### 【0039】実施例3

この例に使用した酸性水性組成物は次の成分を含有していた、CoCO<sub>2</sub> 56.0 鑑慮部、60重量%の円<sub>2</sub> 丁 1 F<sub>B</sub> 水溶液 1 49.9 強重部、版イオン水 7 1 9、1 重量部、及び実施例 2 と同じ木溶性産合体の固体 2 8.4 電量がを含有する水溶液 7 5.0 重量部。 最初の3成分を実施例 1 と同様にして混合し、反応が終わった後、撹拌しながら最後の成分を添加した。【0040】実施例 4

この例に使用した酸性水性組織物は次の成分を含有していた。CoCO。56.0 建業部、60 重量%の用。T 下5、水溶解 149.9 建業部、脱イオンネ 734.6 重量部、及びアエロテックス900(AEROT EX 900, 商品名、エケレン変質尿素樹脂、アメリカシテヤまド性(American Cyanamid Co.)から商業的に入手可能)反応網 59.5 焦重部。激制の3成分を実施例1と同様にして混合し、反応が終わった後、提供したが多段後の成分を減加し

120

# 【0041】比較例1

この例に使用した酸性水性組成物は次の成分を含有して いた。60重量%の月2 TiFa 水溶液 38.6 重量 部、脱イオンホ 941.6重量部、及び実態例2及び 3と同じ水溶性重合体 19.8重量部。総ての成分を 複样しながら混合した。

# 【0042】比較例2

この例に使用した酸性水性組成物は次の成分を含有していた。45重量%の円。2 FF。 木溶液 207.1重 量部、脱イオン水 651.8重量部、及び実施門2及 び3と同じ水溶性遺合体 141.1重量部、総ての成 分を関注しながら混合した。

## [0043]比較例3

この例に使用した酸性水性組成物は次の成分を含有して いた、45 重素気の日2 Z F F<sub>6</sub> 水溶液 207.2重 量部、脱イオンホ 770.8重量部、及び実施例2及 び3と同じ水溶性乗合体 22.0重量部。総ての成分 を複雑しながら混合した。

# [0044]比較例4

#### 【0045】比較例5

この例に使用した散性水性組成物は次の成分を含有していた。60重量%の円。T1F。水溶液 201.0重 温部、脱イオンボ 620.1重量部、20重量%のアンモニアホ 73.7重量部、及び実施例2及び3に用いたものと同じ木溶性重合体 105.2重量部。列岸した最初の3成分を撹拌してがら混合した後、最後の成分を撹拌してがら流かした。

# 【0046】<u>比較標準(比較例として公知クロム含有タ</u>イプ)

ここで使用した組成物は、米国ミンガン州マジソンハイ ツ所在のヘンケル社パーカー+アムケム部から高端的に 先手可能なクロム合有の直接を布を媒する(dryーi n-place)処理所であるボンデライト1415A (BONDERITE 1415A、商品名、)、から 調製した。他の比較試料と同じ条件の下で、試材料を製 造会社の指示に能って調製板が係有した。

【0047】これらの実施所及び比較例で得られた途布 量を表1に示す。

【表1】

		ミリグラム/	ミリグラム/平方メートル		
		Zr	Ti		
実施例	1	26			
実施例	2		-21		
実施例	3		21		
突縮例	4		110		
比較例	1		21		
比較例	2	26			
比較例	3	34			
比較例	4	22			
比較例	5		30		

【0048】次に、上述のように調製した試料シート に、製造元の指示に従って、次の姿に示す慣用の下塗り

た。表2~4にその結果を示す。 【0049】

及び上塗り保護用組成物を塗布し、その後で、塗膜を保

[表2]

護効果を決めるために先に規定した慣用の試験を行っ

表 2 グレイセラムーA・シル(GREY CERAM-A-SIL、商品名)途料 の 試験結果

処 理	T曲げ	es: wh	塩水噴霧	耐湿
		新草	1008時間	1008時間
	3T	SKA		
		0.9217ks · s		
B-1415A	***	222.	***	207
実施例 1	221	.000	+	222

#### 表 2.0)注

を上塗り。

: アクゾコーティングのハイドラシーWY9R 13 063(Akzo Coatings HYDRASE + 性能が比較標準よりも優れていることを示す。 = 性能が比較標準と同等であることを示す。

A WY9R 13063、商品名)の下塗りの上に、 アクソコーティングのSA3Z 15025(商品名)

[0050] [表3]

表 3

 処理
 ブラウンフ・豪重合体: の影響結果

 処理
 T油げ
 塩水吸霧
 耐盛

 B-1415A
 - 9.9217kg・m
 0.9217kg・m

 B-1415A
 =
 =
 =

 実施例1
 =
 =
 =

 実施例2
 =
 =
 =

 実施例3
 =
 =
 =

 実施例4
 =
 =
 =

 実施例4
 =
 =
 =

 実施例4
 =
 =
 =

 実施例4
 =
 =
 =

 要素的例4
 =
 =
 =

 財産
 =
 =
 =

 要素的例4
 =
 =
 =

 要素的例4
 =
 =
 =

 中間
 =
 =
 =

 =
 =

#### 表3の注

- r KOROLiTH、商品名)の下塗りの上に、バル スパーフルロボン454K309 (Vaispar F
- : バルスパーコロリス803X403(Valspa

LUROPON、商品名)の上塗り。

□ 低温=-23℃

性能が比較標準と同等であることを示す。

比較標準に比較して劣った性能を示す。 [0051]

[表4]

表 4 ブルービニルプラスチゾル」の試験結果 be see Harak Britania 665 E 4830

処理	1 111157	衝擊		温水噴霧 1008時間	
	IT	室温 0.9217kg·m	低温 <sup>2</sup> 0. 9217kg・1	п	
比較標準	-	=	2222		
実施例 1	NAMES AND ADDRESS OF THE PARTY	200	222	2222	disc.
実施例2		****	10000	222	700
実施例3	===	***		****	222
実施例 4	****	-	****	2005	90000 9007
比較例 [	****	222	***	A000 1000	men
比較例2	****	****	***	····	2002
比較例3	220	****	***	****	1000
比較例 4	3333	****	****		2000
比較例5	m	===	****		2000

# 表4の注

: シャーウィンウィリアムズのスーパークラッド P 66 YC1 (Sherwin Williams S UPER CLAD P66 YC1、商品名)の下線 りの上に、シャーウィンウィリアムズのG77 L C 782-1-1-25-1130 (Sherwin Wi

Iliams G77 L C78 SUPER CL AD1130、商品名)の上塗り。

2 低湯--23℃

一 性能が比較標準と同等であることを示す。

一 比較標準に比較して劣った性能を示す。

一比較標準に比較して著しく劣った性能を示す。